PAT-NO:

JP407215896A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 07215896 A

TITLE:

PRODUCTION OF ALPHA-OLEFIN OLIGOMER

PUBN-DATE:

August 15, 1995

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

SATO, HARUHITO SUZUKI, SHINTARO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

IDEMITSU KOSAN CO LTD

COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP06012343

APPL-DATE:

February 4, 1994

INT-CL (IPC):

C07C011/02, B01J031/02 , B01J031/04 , C07C002/30 ,

C07B061/00

## ABSTRACT:

PURPOSE: To efficiently obtain an α -olefin oligomer improved in selectivity of trimer and tetramer of ethylene, hexene-1 and octene-1 and useful as a comonomer of linear low density PE in high selectivity

useful as a comonomer of linear low density PE in high selectivity and yield by

using a specific catalyst composition.

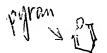
CONSTITUTION: This α -olefin oligomer is obtained by using a catalyst

composition composed of (A) a chromium compound such as a trivalent to

hexavalent chromium compound containing oxygen anion as a ligand [e.g.

chromium (3)tris(2-ethylhexanoate)], (B) an electron donating agent such as an

ether selected from THF, dimethoxyethane, 2,3-dihydrofuran and 3,4-dihydro-2H-pyran or amines, (C) aluminum alkoxide obtained by



9/19/06, EAST Version: 2.1.0.14

reaction of an organoaluminum compound with an alcohol or alkoxide and further preferably
(D) a reducing agent such as an organoaluminum compound. Furthermore, the component C is preferably used in a molar ratio of 1-10000 based on the component A.

COPYRIGHT: (C) 1995, JPO

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-215896

(43)公開日 平成7年(1995)8月15日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> C 0 7 C 11/02	識別記号	庁内整理番号 9280-4H	FΙ	技術表示箇所
B 0 1 J 31/02	101 X			
31/04	X			
C 0 7 C 2/30				. •
// C 0 7 B 61/00	300			
			審査請求	未請求 請求項の数11 OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特願平6-12343		(71)出願人	000183646
				出光興産株式会社
(22) 出顧日	平成6年(1994)2月	14日		東京都千代田区丸の内3丁目1番1号
			(72)発明者	佐藤 治仁
				千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光興産株
				式会社内
			(72)発明者	鈴木 慎太郎
				千葉県袖ケ浦市上泉1280番地 出光與産株
				式会社内
			(74)代理人	弁理士 大谷 保
•			1	

# (54) 【発明の名称】 αーオレフィンオリゴマーの製造方法

# (57)【要約】

【目的】 アルミニウム・アルコキシドを助触媒に用いることにより、水で加水分解して得られる含酸素アルミニウム化合物等に比較して、線状低密度ポリエチレン(L-LDPE)のコモノマーとして有用なエチレンの三、四量化物、ヘキセン-1及びオクテン-1の選択率を向上させることができる。

【構成】 クロム化合物、電子供与剤及びアルミニウム・アルコキシドからなる触媒組成物を用いるαーオレフィンオリゴマーの製造方法であり、特にアルミニウム・アルコキシドとして、有機アルミニウム化合物と、アルコールもしくはアルコキシドとの反応から得られた化合物を用いるαーオレフィンオリゴマーの製造方法である。

【特許請求の範囲】(`゚) じい

【請求項1】 クロム化合物、電子供与剤及びアルミニ ウム・アルコキシドからなる触媒組成物を用いることを 特徴とするαーオレフィンオリゴマーの製造方法。

【請求項2】 アルミニウム・アルコキシドとして、有 機アルミニウム化合物とアルコールもしくはアルコキシ ドとの反応から得られた化合物を用いることを特徴とす る請求項1記載のαーオレフィンオリゴマーの製造方 Maila 法。

【請求項3】 アルコールもしくはアルコキシドとし て、二級もしくは三級のアルコール又はアルコキシドを 用いることを特徴とする請求項2記載のα-オレフィン オリゴマーの製造方法。

【請求項4】 アルミニウム・アルコキシドとして、ト リアルキルアルミニウムをアルコールで加アルコール分 解して得られた反応生成物を用いることを特徴とする請 求項1~3のいずれかに記載のαーオレフィンオリゴマ ーの製造方法。

【請求項5】 アルミニウム・アルコキシドがクロム化 合物に対して、モル比で1~10000の割合で使用さ 20 れることを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の α-オレフィンオリゴマーの製造方法。

【請求項6】 更に、還元剤を含む触媒組成物を用いる ことを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のαー オレフィンオリゴマーの製造方法。

【請求項7】 還元剤が有機アルミニウム化合物である ことを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載のα-オレフィンオリゴマーの製造方法。

【請求項8】 クロム化合物が酸素アニオンを配位子と する3価乃至6価のクロム化合物であることを特徴とす 30 る請求項1~7のいずれかに記載のαーオレフィンオリ ゴマーの製造方法。

【請求項9】 電子供与剤がエーテルあるいはアミン類 であることを特徴とする請求項1~8のいずれかに記載 のα-オレフィンオリゴマーの製造方法。

【請求項10】 電子供与剤がテトラヒドロフラン, ジメ トキシエタン、2、3ージヒドロフラン及び3、4ージ ヒドロー2Hーピランからなる群から選ばれることを特 徴とする請求項1~9のいずれかに記載のαーオレフィ ンオリゴマーの製造方法。

【請求項11】 電子供与剤がクロム化合物に対して、モ ル比で0.1~10000の割合で使用されることを特徴 とする請求項1~10のいずれかに記載のα-オレフィ ンオリゴマーの製造方法。

## 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明はαーオレフィンオリゴマ 一の製造方法に関し、さらに詳しくは、特に線状低密度 ポリエチレン(L-LDPE)のコモノマーとして有用 造しうるαーオレフィンオリゴマーの製造方法に関する ものである。

#### [0002]

【従来の技術】近年、炭素数4~12のα-オレフィ ン、特にヘキセンー1及びオクテンー1などは、線状低 密度ポリエチレン(L-LDPE)のコモノマーとして 有用な化合物であることが知られており、そしてこれら のαーオレフィンはエチレンのオリゴマー化などによっ て製造しうることも知られている。エチレンのオリゴマ 一化技術には、工業化されたものとして、シュルツ・フ ローリ則に則ったオリゴマー製造技術とポアソン分布で 表されるオリゴマー製造技術とがある。前者の技術で は、オリゴマーの分子量分布をα値で表示しているが、  $\alpha$ 値が0.5の場合はブテン-1の生成量が多く、0.7で は炭素原子数10以上の高分子量のαーオレフィンの生 成量が多く、L-LDPE用のコモノマーを選択的に製 造することができない。一方、後者の技術では、比較的 選択的に炭素原子数6又は8のαーオレフィンを製造す ることができる。しかし、本技術を採用するエチル社の オリゴマー製造技術、いわゆる改良エチル法を詳細に解 析すると、生成した炭素原子数4のオレフィンをリサイ クルしたり、反応工程をアルキル工程と置換工程の二段 階に分ける他、触媒を量論に使用しなければならない等 複雑なプロセスとなっている。すなわち、ここで取り上 げたエチレンのオリゴマー化、特に三量化技術は古くか ら知られている技術であるが、ポリマーの生成が抑制で きなかったり、固体酸触媒を併用しないと活性増大が図 れないなど、オリゴマー製造技術としては、多くの課題 を抱えたものである。

【0003】上記のようなオリゴマー製造技術において は、従来、オレフィンのオリゴマー化触媒として、クロ ム元素を用いるエチレンの三量化触媒が知られていた。 しかしながら、例えば特公平4-66457号公報に開 示されるクロムカルボキシレート系触媒の場合は、オリ ゴマーの生成がヘキセンー1のみであり、しかも触媒活 性が低いものであった。また、特開平3-115406 号公報に開示されるクロムピロリド系触媒の場合はポリ マーの生成量を数%以下に低減しうるものの、反応速度 が遅いという問題があった。このような反応速度の増大 40 を図るためには固体酸の使用が必要となるが、この際、 炭化水素溶媒に不溶な固体酸を反応に用いた場合は、反 応の後処理に沪過処理工程が加わるうえ、固体酸の調製 及び粉末の添加等、プロセス構築が困難であった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、特に線状低密度ポリエチレン(L-LD PE) のコモノマーとして有用なヘキセン-1とオクテ ン-1とを、オレフィン、特にエチレンのオリゴマー化 により、選択的に効率よく製造しうる工業的に有利なα なヘキセン-1とオクテン-1とを選択的に効率よく製 50 -オレフィンオリゴマーの製造方法を提供することを目

3

的としてなされたものである。 【0005】

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、

(1) クロム化合物、電子供与剤及びアルミニウム・アルコキシドからなる触媒組成物を用いることを特徴とするαーオレフィンオリゴマーの製造方法、(2) アルミニウム・アルコキシドとして、有機アルミニウム化合物とアルコールもしくはアルコキシドとの反応から得られた化合物を用いることを特徴とする上記(1) 記載のαーオレフィンオリゴマーの製造方法、(3) アルコールもしくはアルコキシドとして、二級もしくは三級のアルコール又はアルコキシドを用いることを特徴とする上記(2) 記載のαーオレフィンオリゴマーの製造方法、

(4) アルミニウム・アルコキシドとして、トリアルキルアルミニウムをアルコールで加アルコール分解して得られた反応生成物を用いることを特徴とする上記(1) $\sim$ (3) のいずれかに記載の $\alpha$ -オレフィンオリゴマーの製造方法、(5) アルミニウム・アルコキシドがクロム化合物に対して、モル比で $1\sim10000$ の割合で使用されることを特徴とする上記(1) $\sim$ (4) のいずれ 20かに記載の $\alpha$ -オレフィンオリゴマーの製造方法、

(6) 更に、還元剤を含む触媒組成物を用いることを特 徴とする上記(1)~(5)のいずれかに記載のαーオ レフィンオリゴマーの製造方法、(7)還元剤が有機ア ルミニウム化合物であることを特徴とする上記(1)~ (6)のいずれかに記載のα-オレフィンオリゴマーの 製造方法、(8)クロム化合物が酸素アニオンを配位子 とする3価乃至6価のクロム化合物であることを特徴と する上記(1)~(7)のいずれかに記載のαーオレフ ィンオリゴマーの製造方法、(9)電子供与剤がエーテ 30 ルあるいはアミン類であることを特徴とする上記(1)  $\sim$ (8)のいずれかに記載の $\alpha$ -オレフィンオリゴマー の製造方法、(10)電子供与剤がテトラヒドロフラ ン,ジメトキシエタン,2,3-ジヒドロフラン及び 3, 4-ジヒドロ-2H-ピランからなる群から選ばれ ることを特徴とする上記(1)~(9)のいずれかに記 載のαーオレフィンオリゴマーの製造方法、及び(1 1)電子供与剤がクロム化合物に対して、モル比で0.1 ~1000の割合で使用されることを特徴とする上記 (1)~(10)のいずれかに記載のα-オレフィンオ 40 リゴマーの製造方法、を提供するものである。

ボキシレート)などのカルボキシレート,トリスアセチルアセトナトクロム,トリス(2,2,6,6ーテトラメチルー3,5ーへプタンジオナト)クロムなどの $\beta$ ージケトンのキレート塩、クロム(4)テトラエトキシド,クロム(4)テトラーセーブトキシドなどのアルコラートなどが挙げられる。これらのクロム化合物は一種用いてもよく、又二種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0007】また、本発明の製造方法において用いられ る触媒組成物には電子供与剤が用いられる。このような 電子供与剤としてはクロム中心に電子を供与できる物質 であればよく、例えばテトラヒドロフラン,ピラン,ジ オキサンなどの環状エーテル類、ジメトキシエタン、ジ エチレングリコールジメチルエーテル、トリエチレング リコールジメチルエーテルなどの鎖状エーテル類、2, 3-ジヒドロフラン、3、4-ジヒドロ-2H-ピラン などの環状のビニルエーテル類、メチルビニルエーテ ル、エチルビニルエーテルなどの鎖状のビニルエーテル 類、2,5ージヒドロフラン、5,6ージヒドロー2H ピランなどの環状のアリルエーテル、メチルアリルエ ーテル、エチルアリルエーテルなどの鎖状のアリルエー テル類、トリエチルアミン、トリエチレンジアミンなど の脂肪族アミン類、ピリジン、ピコリンなどの芳香族ア ミン類、2-オキサゾリン、6H-1、2、4-オキサ ジアジンなどの複素環式化合物などが挙げられる。これ らの中でも、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、 2, 3-ジヒドロフラン, 3, 4-ジヒドロ-2H-ピ ランなどが好ましく用いられる。これらの電子供与剤は 一種用いてもよく、又二種以上を組み合わせて用いても よい。

【0008】更に、本発明の製造方法において用いられ る触媒組成物にはアルミニウム・アルコキシドを用い る。このアルミニウム・アルコキシドとしては、好まし くは有機アルミニウム・アルコキシドであり、更にアル ミニウム原子に対して1~3個のアルコキシドを有する もの、特に有機アルミニウム化合物とアルコールもしく はアルコキシドとの反応から得られる化合物が好ましく 用いられる。このようなアルミニウム・アルコキシドと しては、例えばトリメチルアルミニウム、トリエチルア ルミニウム、イソブチルアルミニウムなどのトリアルキ ルアルミニウムをアルコールで加アルコール分解して得 られる反応生成物、ジブチルアルミニウムヒドリド、ジ エチルアルミニウムヒドリドなどのヒドリド類とアルコ ールとの反応生成物、ジエチルアルミニウムクロリド、 ジブチルアルミニウムクロリドと金属アルコラートとの 反応で得られるアルミニウム・アルコキシド等が用いら れる。上記アルミニウム・アルコキシドの調製に使用さ れるアルコールとしては、二級又は三級のアルコールが 好ましく、例えばnーブタノール等の一級アルコールか

の進行が劣る傾向がある。また、金属アルコラートとしては、やはり二級又は三級のアルコールの金属アルコラートが好ましく用いられ、金属アルコラートを構成する金属としてはリチウム、ナトリウム、カリウム等周期律表第1族の金属が好ましい。上記アルミニウム・アルコキシドは一種用いてもよく、又二種以上を組み合わせて用いてもよい。

【0009】本発明の製造方法においては、必要に応 じ、特に三価又は四価のクロム化合物が使用される場合 は、還元剤を用いることが好ましい。このような還元剤 10 としては、前記クロム化合物を還元しうる物質であれば よいが、好ましくは、トリメチルアルミニウム,トリエ チルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウムなどの 有機アルミニウム、ジメチル亜鉛、ジエチル亜鉛、ジブ チル亜鉛などの有機亜鉛、リチウムアルミニウムハイド ライド、ソジウムボロハイドライド、ジエチルアルミニ ウムハイドライド、ジブチルアルミニウムハイドライ ド、ナトリウムハイドライド、リチウムハイドライドな どのハイドライド、リチウム、ナトリウム、カリウム、 マグネシウム、アルミニウムなどの金属、その他三価乃 20 至は六価のクロム化合物を還元する作用を有する、無機 ないし有機化合物などが用いられる。特に好ましくはト リメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリ イソブチルアルミニウムなどの有機アルミニウムが用い られる。

【0010】本発明の製造方法に使用される触媒組成物 の各成分の配合量としては、クロム化合物の種類にもよ るが、一般にアルミニウム・アルコキシドの場合、クロ ム化合物に対してモル比で1~10000、好ましくは 10~5000、より好ましくは20~1000の範囲 30 で用いられる。モル比が1より低い場合はオリゴマー活 性が低くなり、10000を越える場合はポリマーの生 成が多くなる。また、電子供与剤はクロム化合物に対し て、モル比で0.1~10000、好ましくは1~500 0、より好ましくは2~2000の範囲で用いられる。 この場合、モル比が0.1より低い場合はポリマーの生成 が支配的となり、10000を越える場合はオリゴマー 活性が低下する。更に、還元剤はクロム化合物に対し て、モル比で0~10000、好ましくは1~500 0、より好ましくは1~2000の範囲で用いられる。 ここで還元剤の使用量は、原料のクロム化合物が二価に 還元されるに十分な量が用いられ、還元剤の種類によっ て適宜決定される。

【0011】本発明の製造方法に用いられる触媒組成物は、種々の方法で調製することができるが、具体的には、例えばクロム化合物と電子供与剤の混合溶液に、アルミニウム・アルコキシド(アルコールで加アルコール分解した有機アルミニウム化合物)を添加する。好ましくは、例えばクロム化合物(3~6 価)と電子供与剤の混合溶液に還元力を有する有機アルミニウム化合物を加

え、クロムの価数を二価に還元したクロム錯体を得る場 合または得た後にアルミニウム・アルコキシドを加える などの方法で行うことができる。また、この触媒組成物 の調製においては、電子供与剤はクロム化合物の還元時 において重要な役割を有するので、触媒としての使用に おいては、適宜一部を留去してオリゴマー化反応に最適 な電子供与剤量に調整することができる。本発明のα-オレフィンオリゴマーの製造方法において用いられるオ レフィンは、αーオレフィンであり、例えば、エチレ ン, プロピレン, ブテン-1, イソブチレン, ペンテン -1, ヘキセン-1, ヘプテン-1, 各種オクテン類及 びこれらの混合物などが挙げられるが、これらの中で、 特にエチレンが好適である。上記オレフィンの重合にお いては通常不活性溶媒が用いられる。このような不活性 溶媒としては、例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、 オクタンなどの脂肪族炭化水素、シクロペンタン、シク ロヘキサン、メチルシクロヘキサンなどの脂環式炭化水 素、ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼンな どの芳香族炭化水素などが挙げられる。これらの溶媒は 一種用いてもよく、又二種以上を混合して用いてもよ

【0012】また、反応温度は、通常-10~200 ℃、好ましくは20~150℃の範囲で選ばれ、本発明 においては、使用する電子供与剤の種類によって、その 最適の反応温度は異なる。例えば電子供与剤として前記 ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサンな どのエーテル類を用いる場合は50~150℃、更に8 0~130℃の反応温度が好ましく、電子供与剤として 前記環状あるいは鎖状のビニルエーテル類を用いる場合 は-10~100℃、更に20~80℃の反応温度が好 ましい。反応圧力は、通常大気圧ないし200kg/c m<sup>2</sup>、好ましくは5~100kg/cm<sup>2</sup>の範囲で選ば れる。上記圧力は高い程反応を促進させることができる が、200kg/cm~を越えると、反応の温度制御が 難しくなる場合がある。さらに、触媒の仕込み量はクロ ム濃度で10<sup>-3</sup>~50ミリモル/リットル、好ましくは 10-2~5ミリモル/リットルの範囲となるように選ば れる。本発明の製造方法としては、クロム化合物、電子 供与剤及びアルミニウム・アルコキシド、更には還元剤 のそれぞれの構成で、詳述した好ましい条件の組み合わ された条件下で反応することが好ましい。本発明の製造 方法は、エチレンを原料に用いてヘキセン-1とオクテ ン-1とを同時に製造するのに、好ましく適用される。 すなわち、触媒の製造条件及び反応条件を適宜選択する ことにより、線状低密度ポリエチレンのコモノマーとし て有用なヘキセンー1とオクテン-1とを選択的に効率 よく製造することができる。

#### [0013]

くは、例えばクロム化合物(3~6価)と電子供与剤の 【実施例】実施例により本発明を更に具体的に説明する 混合溶液に還元力を有する有機アルミニウム化合物を加 50 が、本発明はこれらの例によってなんら限定されるもの 7

ではない。

調製例1 [有機アルミニウムーセーブトキシド] 内容積300ミリリットルのシュレンク管にセーブタノール8.6g(0.126ミリモル)とシクロヘキサンを加え、溶液108ミリリットルとした。この溶液にトリイソブチルアルミニウム(TIBA)のシクロヘキサン溶液(1.0モル/リットル)を滴下し、気体の発生が止まるまで撹拌を継続した。このようにして調製したアルミニウムーセーブトキサイドのシクロヘキサン溶液には0.46モル/リットル量のアルミニウムが含まれていた。【0014】調製例2 [有機アルミニウム・アダマントキシド】

調製例1において、t-ブタノール8.6g(0.126ミリモル)に代えて、アダマンタノール(0.126ミリモル)を用いた以外は同様にして有機アルミニウム・アダマントキシドを調製した。このようにして調製した有機アルミニウム・アダマントキシドのシクロヘキサン溶液には0.46モル/リットル量のアルミニウムが含まれていた。

調製例3〔有機アルミニウム・ボルノキシド〕 調製例1において、tーブタノール8.6g(0.126ミリモル)に代えて、ボルネオール(0.126ミリモル)を用いた以外は同様にして有機アルミニウム・ボルノキシドを調製した。このようにして調製した有機アルミニウム・ボルノキシドのシクロへキサン溶液には0.46モル/リットル量のアルミニウムが含まれていた。

# 【0015】実施例1

2-エチルヘキサン酸クロム〔価数3〕0.481g(1 ミリモル)をシュレンク管に秤量し、シクロヘキサンを 加えて、全量100ミリリットルとしてクロムを溶解さ 30 せた。このクロム液は濃緑色であり、クロム濃度は10 ミリモル/リットルであった。次に、1,2-ジメトキ シエタン0.90g(10ミリモル)をシュレンク管に秤 量し、シクロヘキサンを加え全量200ミリリットルと した。この液の電子供与剤濃度は50ミリモル/リット ルであった。上記クロム溶液2.5ミリリットル (Cr: 25マイクロモル)に上記ジメトキシエタン溶液20ミ リリットル(電子供与剤1ミリモル)を添加し、5分間 攪拌した。この溶液に、調製例1で調製した有機アルミ ニウムーtーブトキシドの溶液20ミリリットル(A 1:9.2ミリモル)と1モル/リットルのTIBAのシ クロヘキサン溶液1.5ミリリットル(1.5ミリモル)を 添加した。そして、触媒液の全量を50ミリリットルと するため、シクロヘキサン6ミリリットルを添加し、3 〇分間撹拌した。触媒液は還元処理により、緑色(クロ ム価数3)から黄土色(クロム価数2)に変色した。次 に、十分に脱気乾燥した内容積200ミリリットルのオ ートクレーブに上記で調製した触媒液を注入した。内容 物を200rpmにて撹拌し、100℃まで昇温した。

し、保持圧35Kg/cm² (ゲージ圧)とした。反応時間23分経過後、冷却し、脱圧した。反応液から、ボリマーをろ別後、生成物をガスクロマトグラフィーで分析した。エチレン反応物の全量は、3.14gであり、ヘキセン-1が収量2.64gで得られた。各生成物の選択率は、ヘキセン-1が84重量%、オクテン-1が3重量%、ボリマーが11重量%であり、残りは炭素数10以上のオレフィンであった。

# 【0016】実施例2

9 実施例1において、調製例1で調製した有機アルミニウムーセーブトキシドの代わりに調製例2で調製した有機アルミニウム・アダマントキシドを用いた以外は実施例1と同様にして触媒を調製し、反応を行った。実施例1のエチレン反応量の3分の1のところ(反応時間214分)で、反応を停止させ、生成物を分析した。全収量は0.93gで、ヘキセンー1の選択率が47重量%の成績で得られた。

## 【0017】実施例3

実施例1において、調製例1で調製した有機アルミニウムーセーブトキシドの代わりに調製例3で調製した有機アルミニウム・ボルノキシドを用いた以外は実施例1と同様にして触媒を調製し、反応を行った。実施例1と同じエチレン反応量のところ(反応時間23分)で、反応を停止させ、生成物を分析した。全収量は3.56gで、ヘキセン-1の選択率が76重量%の成績で得られた。【0018】実施例4

実施例1において、1モル/リットルのTIBAのシクロへキサン溶液1.5ミリリットルを用いるところ、1.0ミリリットル(1ミリモル)とした以外は、実施例1と同様にして触媒を調製し、反応を行った。反応は73分で停止させ、エチレンの反応物3.18gを得た。各生成物の選択率は、ヘキセン-1が78重量%、オクテン-1が6重量%、ポリマーが15重量%であった。

### 【0019】実施例5

実施例4において、調製例1で調製した有機アルミニウムーセーブトキシドの溶液20ミリリットルのところ、10ミリリットル(A1:4.2ミリモル)とした以外は実施例4と同様にして触媒を調製し、反応を行った。反応は202分で停止させ、エチレンの反応物2.78gを40 得た。各生成物の選択率は、ヘキセン-1が67重量%、オクテン-1が4重量%、ポリマーが27重量%であった。

## 【0020】実施例6

 9

物の選択率は、ヘキセン-1が76重量%、オクテン-1が5重量%、ポリマーが17重量%であった。 【0021】比較例1

実施例1において、調製例1で調製した有機アルミニウムーtープトキシドを添加しないこと以外は実施例1と同様にして触媒を調製し、反応を行った。反応時間120分経過しても、エチレンが消費される反応は起きなかった。

[0022]

【発明の効果】本発明の製造方法におけるように、アルミニウム・アルコキシドを助触媒に用いることにより、水で加水分解して得られる含酸素アルミニウム化合物等に比較して、線状低密度ポリエチレン(L-LDPE)のコモノマーとして有用なエチレンの三、四量化物、ヘキセン-1及びオクテン-1の選択率を向上させることができる。

10